(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 92403477.0

(f) Int. Cl.5: C07D 257/04. C07D 405/10

(22) Date de dépôt : 18.12.92

30 Priorité : 30.12.91 FR 9116290 16.03.92 FR 9203113

Date de publication de la demande : 07.07.93 Bulletin 93/27

(A) Etats contractants désignés : AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

① Demandeur: SYNTHELABO 22, Avenue Gaillée F-92350 Le Piessis Robinson (FR)

(2) Inventeur : Daumas, Marc 19, rue Bobillot F-75013 Paris (FR) Inventeur: Hoomaert, Christian 58, avenue de Choisy F-75013 Paris (FR) Inventeur: Chekroun, Isaac 25Bis, rue des Econdeaux F-93800 Epinay (FR) Inventeur : Bedoya-Zurita, Manuel 7. rue Bailly F-75003 Paris (FR) Inventeur : Ruiz-Montes, José 18, rue du Vieux Pilori F-78200 Mantes la Jolle (FR) Inventeur: Greclet, Hélène 16 Voie de Bas F-27100 Val de Reull (FR) Inventeur : Rossey, Guy 10, rue Paul Verlaine F-78960 Voisins-le-Bretonneux (FR)

73 Mandataire : Thouret-Lemaitre, Elisabeth et al SYNTHELABO, Service Brevets, 22, avenue Galliée, B.P. 72 F-92352 Le Plessis-Robinson Cédex (FR)

- Nouveaux dérivés de 2-(tétrazol-5-yl)-(1,1'-biphényle), leur préparation et leur utilisation comme intermédiaires de synthèse.
- (67) Composés répondant à la formule (I)

(I)

dans laquelle

X représente soit un groupe dibromométhyle, soit un groupe formyle, soit un groupe $(C_{i,j})_{alityle, soit}$ un groupe $C(HOR)_{b_i}$, soit un groupe $C(HOR)_{b_i}$, soit ant un aiome d'hydrogène ou un groupe $(C_{i,j})_{alityle}$ qui peut éventuellement former dans le cas de $CH(GR)_{b_i}$ un cycle 1,3-dioxolane ou 1,3-dioxane le $C(C_{i,j})_{alityle}$ un cycle 1,3-dioxolane le $C(C_{i,j})_{alityle}$ un cycle 1

Y représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe 1,1-diméthyéthyle, soit un groupe triphényiménthyle, soit un groupe triméthylstannyle, soit un groupe inhutylstannyle, soit un groupe (1,1-diméthylethyl)diphénylstyle, soit un groupe 2cyanoéthyle, soit un groupe CH₂OR₂ où R₂ est un groupe méthyle, phényiméthyle, 1,1-diméthyléthyle, 2,2,2-tirchioroéthyle, bezugkoyachonyle ou 2,2,2-tirchioroéthyloyachonyle, un groupe méthyle, bezugkoyachonyle ou 2,2,2-tirchioroéthyle, bezugkoyachon

Y étant en position 1 ou 2 du cycle tétrazole.

Utilisation comme intermédiaires dans la synthèse de composés à activité thérapeutique.

La présente invention a pour objet des dérivés de 2-(tétrazol-5-yl)-[1,1'-biphényle] et leur préparation. Les composés de l'invention répondent à la formule (I)

dans laquelle

5

10

30

35

45

50

55

X représente soit un groupe dibromométhyle, soit un groupe formyle, soit un groupe (C_{-1}) alkyle, soit un groupe the soit un stome d'hydrogène, soit un groupe (C_{-1}) alkyle, soit un groupe tributylstannyle, soit un groupe (C_{-1}) alkyle, soit un groupe (

Y étant en position 1 ou 2 du cycle tétrazole.

Des dérivés de [1,1'-biphényle]-4-carboxaldéhyde, répondant à la formule (1)

dans laquelle Z est soit un groupe cyano, soit un groupe nitro, soit un groupe alcoxycarbonyle sont mentionnés dans la demande de brevet européen EP 0449699.

Les composés de l'invention peuvent être préparés selon différentes méthodes bien connues en chimie organique. Ainsi, les aidéhydes de formule (1 et.), peuvent être synthétisés, selon le schéma 1, suivant l'une ou l'autre des séquences de réactions, en fonction de la nature du substituant y:

Schéma 1

Dans une première méthode, on traite un dérivé de formule (II) avec un agent oxydant, comme par exemple le nitrate d'ammonium cérique ou le permanganate de potassium. On trouvera des exemples d'utilisation de cette méthode dans Synthesis 1989, 293 et dans Can. J. Chem. 1976, 54, 411, Les dérivés de formule (II) dans laquelle Y est soit un atome d'hydrogène, soit un groupe Sn(R)₃ où R est un groupe (C₁₋₆)alikyle ou un groupe phényle ou un groupe cyclohexyle, soit un groupe triphénylmétriyle, soit ou groupe d'aprophén EP 0291969.

Dans une deuxième méthode, on transforme les dérivés de formule (il) en dérivés de formule (il) ei, de vexemple en les faisant réagir avec du N-bromosuccinimide, dans un solvant tel que le tétrachior ure de carbone, en présence d'un initiateur tel que le peroxyde de benzoyle ou l'a_r.d'-azolsobutyronitrile, à la température de reflux. On transforme les dérivés de formule (il bis) en aldéhydes de formule (il tel). Cette transformation peut ter réalisée, soit en faisant fuerig une amine telle que la pyridine, l'hydroxylament, l'hydrazine ou la morpholine et en faisant une hydrolyse, soit par une hydrolyse catalysée par un acide ou une base organique ou inroganique, soit par une hydrolyse catalysée par un acide ou une base organique ou inroganique, soit par une hydrolyse catalysée par des seis d'argent, soit par une solvolyse dans un alcool ou un diol aliphatique. On trouvera des exemples de ces lypes de transformations dans J. Labelled Comp. 1972, 8, 397. Syn. Comm. 1987, 17, 1695; Org. Synth. 1934, 34, 82; Platahedron Lett. 1984, 25, 3099.

La fonction aldelyted des composés de formule (it et) peut être protégée, par exemple, sous forme d'acétal

allphatique ou alicyclique, pour donner des composés de formule (I quater), en particulier des 1,3-dioxalanes ou 1,3-dioxanes, en utilisant des techniques bien établies en chimie organique et décrites, par exemple, par T.W. GREENE dans Protective Groups in Organic Synthosis, 1981, Ed. Wiley-Interscience.

Le brevet US 5039814 décrit un procédé de préparation de dérivés analogues, à partir d'organolithiens qui inclut une étape intermédiaire de transmétallation en présence d'un catalyseur.

Un autre procédé de l'invention permet un couplage direct aryle-aryle en présence d'un catalyseur, selon le schéma 2 de la page suivante :

10

15

20

Schéma 2

Pour les composés de formule (1) dans laquelle X ne représente pas le groupe dibromométhyle, on réalise un couplage entre un composé de formule (2) dans laquelle M représente un métal choisi permi l'aluminium, le bore, le cadmium, le culvre, le magnésium et le zinc et un composé de formule (3) dans laquelle Y est tel que défini précédemment et Z représente un atome de brome ou d'iode, en présence d'une quantité catalytique de palladium ou de nickel activé, si nécessaire avec un réactif de Grionard ou un hydrure d'aluminium.

Les composés de formule (I ter) peuvent être obtenus par hydrolyse des composés de formule (I) dans laquelle X représente soit un groupe CH(OR₅)₂, soit un groupe CH(OH)OR₆, R₅ étant un atome d'hydrogène ou un groupe (C₁₋₆)alkyle qui peut éventuellement former dans le cas de CH(OR₆)₂ un cycle 1,3-dioxolane ou 1.3-dioxane.

Les composés de départ sont disponibles dans le commerce ou sont décrits dans la littérature ou peuvent être préparés seion des méthodes qu'y sont décrites ou qui sont conues de l'homme du métier. Ainsi les composés de formule (3) sont préparés selon la méthode décrite par Z. GRZONKA et coil. J. Chem.

Soc. Perkin Trans. II 1979, 12, 1670-1674.
Les exemples suivants illustrent l'invention. Les analyses confirment la structure des composés.

Exemple 1

5-[4'-(dibromométhyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(triphénylméthyl)-2H-tétrazole.

1.1 5-(4'-méthyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(triphénylméthyl)2H-tétrazole.

Méthode nº 1

Dans un ballon biod, muni d'un réfrigérant et d'une ampoule d'addition, on introduit 0,360 g de magnésium dans 4 ml de tétrahydrofurane amhydre. On additionine ensuite, goutte à goutte, sous un leger reflux. 2 g (11,7 mmoles) de 1-bromo-4-méthylbenzène en solution dans 15 ml de tétrahydrofurane anhydre. On laises agilter pendant 1 heure à la température ambiante, puis on ajoute, à 0°C, 11,7 ml d'une solution 1 M de chlorure de zinc dans l'éthé ethylique. On laises 80 aminutes à la température ambiante.

On prépare le complexe de nickel dans un autre ballon en traitant 0,190 g de dichlorobis(tiphénylohosphine)nickel(II), dissous dans 10 ml de tétrahydrofurane anhydre, par 0,15 ml d'une solution 3 M de chlorure de méthylmagnésum dans le tétrahydrofurane. On additionne ensulte 3 g (5,83 mmoies) de 5-(2-lodophényl)-2-(triphényiméthyly-2H-tétrazole en solution dans 15 ml de tétrahydrofurane anhydre. On agite pendant 15 minutes
à la température ambiante et on introduit, par cannulation, le dérivé zincique obtenu précédemment. On agite
le mélange, pendant 1 heure à la température ambiante. On additionne ensulte 20 ml d'eau, on extrait avec
150 ml d'acétate d'éthyle, on lave avec 20 ml d'une solution saturée de chlorure de sodium et on sèche sur
du sulfate de magnésium.

On purifie le produit obtenu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange acétate d'éthyle/hexane (1/4).

On obtient 2,2 g de produit sous forme d'un solide blanc.

Point de fusion = 161-162 °C Rendement = 78.8 %

EP 0 550 313 A1

Méthode n°2

Dans un ballon bicol, muni d'un réfrigérant, on introduit successivement, 1 g (1,9 mnoles) de 5-(2-iodophényl)-2-(triphénylméthyl)-2H-tétrazole, 0,29 g (2,13 mmoles) d'acide paratoluène boronique, 60 mg de paliadiumdibenzylidéne-acétone, 110 mg de triphénylphosphine, 2 ml d'une solution 2 M de carbonate de sodium et 20 ml de toluène. On porte ce mélange à 100°C pendant 16 heures. Après refroidissement et décantation, on extraît la phase aqueuse avec 150 ml d'acétate d'éthyle; on rassemble les phases organiques, on les lave successivement par 20 ml d'aeu et par 20 ml d'une solution saturée de chlorure de sodium et on les sèche sur du sulfate de magnésium. Après évaporation du solvant, on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de oet de silice en éluant par un mélance acétate d'éthyle/hexane (1/4).

On obtient 0.69 a de produit sous forme d'un solide blanc.

Point de fusion = 161-162 °C Rendement = 74.1 %

Méthode n° 3

15

Dans un ballon bioci, muni d'un réfrigérant et d'un e ampoule d'addition, on introduit 0,380 g de magnésium dans 4 ml de tétrahytrofrurane anhydre. On additionne ensults, opcutte à goutte, sous un léger reflux, 2 g (11,7 mmoles) de 1-bronn-4-méthylbenzàne en solution dans 10 ml de tétrahydrofurane anhydre. On laisse agiter nederal 1 bares à la termérative amhiante.

On prépare le complexe de palladium dans un autre ballon en traitant 0,2 g de dichlorobie(triphénylphosphine)palladium (II), dissous dans 10 ml de tétrahydrofurane enhydre, per 0,6 ml d'une solution 1 M d'hydrure de diisobutylaluminium dans l'hexane. On ejoute à cette solution 3 g (5,8 mmoles) de 5-(2-lodophényl)-2-(triphén nylméthyl)-2H-tétrazole en solution dans 15 ml de tétrahydrofurane anhydre. On agite pendant 15 minutes à la empérature ambiante et on introduit, par cannulation, le dérivé magnésien obtenu précédemment on agite le mélange, pendant 1 heure à la température ambiante. On editionne ensuite 15 ml d'eau, on extrait avec

100 ml d'acétate d'éthyle, on lave avec 20 ml d'une solution saturée de chlorure de sodium et on sèche sur du sulfate de magnésium. On purifie le produit obtenu par chromatogrephie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange ecétate

d'éthyle/hexane (1/4).

On obtient 1.6 g de produit sous forme d'un solide blanc.

Point de fusion = 161-162 °C Rendement = 57.3 %

1.2 5-[4'-(dibromométhyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(triphénylméthyl)-2H-tétrazole.

36 On dissout 5 g (10,5 mmoles) du composé obtenu précéderment dans 60 ml de tétrechlorure de carbone. On ajoute 4,1 g (23 mmoles) de N-bromosuccinimide et 50 mg (0,304 mmole) d'a,α'-azobisisobutyronitrile, puis on porte au reflux pendant 2 heures. On laisse refroidir et on filtre. On évapore et on triture le résidu sous éther. On obtent 5,97 g du composé attendu sous forme de poudre blanche. Ce composé et utilisé en la suite sans ourification.

40 Rendement = 89 % Point de fusion = 176°C

Exemple 2

45

5-[4'-(dibromométhyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(1,1-diméthyléthyl)-2H-tétrazole.

2.1 5-(4'-méthyl)[1,1'-biphényl]-2-vl]-2-(1,1-diméthyléthyl)-2H-tétrazole.

On dissout 2.3 g (8.8 mmoles) de 5-(4-methy)[1,1*-biphény]-2-y-[1-1-t-letrazole dans 10 m id acide trifluoraciclique, on ajoute 0.88 g (8.8 mmoles) d'acide sultrique à 95 % et 1.3 g (18 mmoles) de tertiobutant dissous dans 2 mi de dichicrométhane. On agite pendant 5 heures à la température ambiante. On verne le milieu réactionnel dans 12 mil d'aeu glacede et on extrait par 2 fois 80 m de dichicrométhane. On leve la phase organique par 50 mi d'une solution saturée en bicarbonate de sodium. On sèche sur du suffate de magnésium. On évapore le solvant pour obtenir 2.8 2 g du composé attendu sous forme d'huile qui se solidifie. Le produit brut est utilisé let que jar la suite. Par ortstallisation dans un mélange éthanoléau, on obtient le produit sous forme d'une

Rendement quantitatif Point de fusion = 93-95°C

FP 0 550 313 A1

2.2 5-[4'-(dibromométhyl)[1,1'-biphényl]-2-vl]-2-(1,1-diméthyléthyl)-2H-tétrazole.

Selon l'exemple 1.2, à partir de 2,2 g (7,5 mmoles) du composé précédemment obtenu, on obtient une huile que l'on chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange dichlorométhanel cyclohexane. On triture l'huile purifiée dans du pentane et on obtent 1,57 g du composé attendu sous forme de poudre blanche. Rendement = 46 % Point de fusion = 92-94°C

Exemple 3

10 2'-[2-(triphénylméthyl)-2H-tétrezol-5-yl][1,1'-biphényle]-4-carboxaldéhyde.

On suspend 5.4 q (7,2 mmoles) du composé obtenu en 1,2 dans ur mélange contenant 100 ml d'accionitrile et 10 ml de di miét hyformamiét. On ejoute 4.18 g (15 mmoles) de carbonate d'argent et on chauffe au reflux pendant 7 heures. On dilue le milieu par 100 ml de dichlorométhane et on filtre le précipité. On évepore le solvant. Le produit brut est repris par 150 ml de dichlorométhane et lavé par 2 x 50 ml d'une solution de cerbonate de potassium 0,5 M, puis par 50 ml d'esu, puis par 50 ml d'esu, puis par 60 ml d'eside chlorbyfrique 0,1 N et finalment par 50 ml d'esu. On séche le phase organique sur du sulfate de magnésium et on évepore le solvant. On purifie l'hulle obtenue par chromatographie sur colonne de gel de sailes, ne d'eutant par un gradient de dichlorométhane(c)-ciohexane. On obtient une gomme incolore que l'on triture dans l'éther. On obtient 1,4 g du composé attendu sous forme de noutre hienche.

Rendement = 40 % Point de fusion = 157-158°C

Exemple 4

25

2'-[2-(1,1-diméthyléthyl)-2H-tétrazol-5-vil[1,1'-biphényle]-4-carboxaldéhyde.

A partir de 1,2 g (2,7 mmoles) du composé obtenu en 2.2, selon le protocole décrit dans l'exemple 3, on obtient 0,8 g de composé attendu sous forme d'une huile. On la purifie per chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant evec du dichiorométhene. On triture l'huile purifiée dans du pentane et on obtient 0,59 g de produit sous forme de cristaut blencs.

Rendement = 72 % Point de fusion = 64-67°C

Ce composé peut également être obtenu en chauffant, à le tempéreture de reflux, 0,05 g (0,11 mmole) du composé obtenu en 2.2, dens 10 ml de méthanol, pendant 18 heures. Après éveporation du solvant, on purifie le produit par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluent per un mélange acétate d'éthyle/heptene (1/4). On obtient 0,02 g du composé ettendu.

35 Rendement = 50 %

Exemple 5

5-[4'-(diméthoxyméthyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(triphénylméthyl)-2H-tétrazole.

Dens un bailon bicol, muni d'un réfrigérant et d'une ampoule d'edition, on introduit 0,285 g de magnésium dans 4 mil de tétrahydrofurane anhydre. On additionne ensuite, goutte à goutte, sous un léger reflux, 2 g (8,6 mdes) de 1-brome-4-(diméthoxyméthyl)benzàne en solution dans 10 mil de tétrahydrofurane anhydre. On laises es sous agitation pendant 1 heure à la température ambiante, puis on ajoute, à 0° C, 11,6 mil d'une solution 1 M de chiorrous de zinc dans l'éther éthylque. On laises 30 minutes à la température ambiante. On prépare le complexe de palladium dans un autre bailon en traitant 0,205 g de dichlorobis(triphénylphosphine)pelladium(II), dissous dans 10 mi de létrahydrofurane anhydre, par 0,6 mil d'une solution 1 M d'hydrure de dissobutylsulminium dans l'hexane. On ajoute à cette solution 3 g (5,8 mmoles) de 5-(2-lodophényl)-2-(triphénylméthyl)-2H-tétrazole en solution dans 15 mil de tétrahydrofurane anhydre. On agits pendent 15 minutes à la température ambiante et on introduit, par cannulation, le dérivé zincique obtenu précédemment. On agite en mélange, pensous dant 1 heure à la température ambiante. On additionne ensuite 15 mil d'eau, on extrait avec 100 mil d'acétate d'éthyle, on lave avec 20 mil d'une solution saturée de chiorure de sodium et on séche sur du suifate de machine.

gnésium. On purifie le produit obtenu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluent par un mélange acétate d'éthyle/hexane (1/4).

On obtient 2.15 a de produit sous forme d'un solide blanc.

Point de fusion = 120-121 °C Rendement = 68.47 %

FP 0 550 313 A1

Exemple 6

5-[4'-(diméthoxyméthyl)[1,1'-biphényl]-2-yl]-2-(1,1-diméthyléthyl)-2H-tétrazole.

Dans un ballon bicol, muni d'un réfrigérant et d'une ampoule d'addition, on introduit 0,81 g de magnésium dans 4 mi de létrahydrofurane anhydre. On additionne ensuite, goutte à goutte, sous un léger reflux, 4,26 g (18,4 mmoles) de 1-bromo-4-(diméthoxyméthyl)benzèna en solution dans 15 mi de tétrahydrofurane anhydre. On laisse agiter pendant 1 heure à la température ambiante, puis on ajoute, à 0 °C, 22 mi d'une solution 1 M de chlorur de circ dans l'éther éthylique. On laisse 30 minutes à la température ambianta.

On prépare le complexe de nickel dans un autre ballon an traitant 0,33 g de dichlorobis(triphénylohosphine)nickel(II), dissous dans 10 mi de tétrahydrofurane anhydre, par 0,35 mi d'une solution 3 M de chlorure de méthylmagnésium dans le tétrahydrofurane. On additionne ensuite 3,28 g (10 mmoles) de 5-(2-lodophényl)-2
(1,1-diméthyléthyl)-2/Hétrazole en solution dans 15 mi de tétrahydrofurane anhydre. On agite pendant 15 minutes à la température ambiante et on introduit, par cannulation, le dérivé artique botteun précédemment. On
agite le mélange, pendant 1 heure à la température ambianta. On additionne ensuite 20 mil d'eau, on axtrait
avec 150 mil d'acétate d'éthyle, on lave avec 20 mil d'une solution saturée de chilorura de sodium at on sècha
sur du suffacte de magnésium.

On purifie le produit obtenu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange acétata d'éthyle/hexane (1/4).

On obtient 2,46 g de produit sous forme d'un solide blanc.

Point de fusion = 59-61°C Rendement = 69.8 %

Exemple 7

2'-(1H-tétrazoi-5-vi)[1,1'-biphényle]-4-carboxaldéhyde.

Méthode nº 1

25

On dissout 0,5 g (1 mmole) du composé obtenu dans l'exemple 3 dans 20 ml de méthanol. On ajoute 1 ml d'acide acétique et on porta au reflux. On évapore le solvant et on reprend le résidu par 60 ml da soude 1 N. On extrait la phase aqueuse par 3 x 50 ml d'éther. On filtre la phase aqueuse et on l'acidifie à pH = 1 avec de l'acide chlorhydrique concentré. On filtre le précipité et on le lava à l'eau. On obtient 0,065 g de produit sous forme de poudre blanche.

Rendement = 25 % Point da fusion = 184-186°C

35 Méthode n° 2

On dissout 28 g (52 mmoles) du composé obtanu dans l'exemple 5 dans un mélanga de 200 ml de bitanhydrofurans at de 70 ml d'aau. On ajouta 70 ml d'acide acétiqua et no prote à 50°C pandant 4 hauras. On évapora las solvants et on reprend la résidu par 200 ml de soude 1 N. On extrait la phase aqueusa par 3 fois 250 ml d'acétate d'éthyle et on l'acidifie à pH = 1 avec de l'acide chlorhydrique concantré. On filtre la précipité et no le lava à l'acu.

On obtient 8,9 g de produit sous forme d'un solide blanc.

Rendemant = 68 % Point de fusion = 183-185°C

Les composés selon l'Invention sont particulièrement utiles pour la préparation de différents dérivés térocycliques, substitués par un groupa 2 (étrazol-5-yll-1,1-bipényia|4-methylenyle, comma par exemple, les dérivés de 3-pyrazolone et de 4-pyrtimidinona, respectivement décrits dans la demande de brevet français FR 91 02031 et dans la demanda de brevet européen EP 0500409.

La synthèsa ast décrite dans le schéma 3 cí-dessous:

Schéma 3

10

15

20

25

30

35

40

On condense un composé de formule (I) dans laquelle X et Y sont tels que définis précédemment, avec un dérivé β-cétoester de formule (III) et on réalise une hydrogénation, dans des conditions bien connues en chimie organique, conditions d'écrites, par exemple, dans Org. React. 1987, 15, 202, pour obtenir des dérivés β-cébester de formule (IV), dérivés décrits, entre autres, dans la demande de brevet français FR 9102031 et dans la demande de brevet tempéne EP 6050409. On fait réagir ces composés, soit avec des hydrazianes de formule (VI), soit avec des amidines de formule (VII), pour préparer respectivement, des dérivés de 3-pyrazolones de formule (VIII) ou des dérivés de 4-pyrimidinones de formule (VIII) ou compai lest décrit dans la demande de brevet français FR 9102031 et dans la demande de brevet français FR 9102031 et dans la demande de brevet français FR 9102031 et dans la demande de brevet étrapquis EP 9500409.

L'exemple ci-dessous illustre la synthèse d'un composé de formule (IV), composé transformé en composé de formule (VII) ou (VIII) selon le schéma 3 de la page précédente.

Synthèse du 3-oxo-2-[[2'-(2-(1,1-diméthyl)éthyl)-2H-tétrazol-5-yl)[1,1'-biphényl]-4-yl)méthyl]heptanoate de méthyle.

On dissout 3,6 g (12 mmoles) du composé décrit dans l'exemple 4 dans 25 ml de toluène. On ajoute 1,96 g (12 mmoles) de 3-oxo-heptanoate de méthyle, 175 mg (3 mmoles) d'acide acétique et 50 mg (0,5 mmoles)

de pipéridine. On porte le mélange au reflux avec séparation azéotropique pendant 2 heures. On relire 5 mi de solvant et on remet au reflux pendant 5 heures. On ajoute 1 mi d'une solution contenant 1,2 g (20 mmoles) d'acide acétique et 0,35 g (4 mmoles) de pipéridine dans 5 mi de toluène et on porte au reflux pendant 5 heures. On évapore le solvant et on reprendle brut réactionnel par 80 mi d'éther. On lave cette solution par 40 mi d'acide hortrydrique, puis par 2 x 40 mi d'acide sodiumt 1 M et par 40 mi d'acide respraique sur du sulfate de magnésium. Après évaporation du solvant, on obtient 4,9 g de produit sous forme d'une huile jaune. On reprend l'huile obtenue par 80 mi de méthanol, on ajoute 350 mg de charbon palladié et on hydrogène à l'appareil de l'arr pendant 3 heures. On filtre le catalyseur et on évapore le solvant. Le brut réactionnel est purifé par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un gradient d'acétate d'éthyle et d'heptane. On obtient 3,6 a d'une huile jaune pâle.

Rendement = 69 %

RMN 1H (CDG₃, & en ppm par rapport au TMS): 8,00-7,92, m, 1H, arom; 7,64-7,43, m, 3H, arom; 7,15, s, 4H, arom; 3,79, t, 1H, 7, Hz,>CH-1; 3,69, s, 3H, OMe; 3,15, d, 2H, 7,7 Hz, CH₂-Ar, 2,64-2,25, m, 2H, CH₂-C(O); 1,59, s, 9H, (CH₃); 1,62-1,41, m, 2H, CH-1; 1,36-1,15, m, 2H, CH-1; 0,37, t, 3H, CH-3;

IR (NaCl, film): 1750,1720 cm-1

Dans les formules (III) à (VIII),

 R_1 représente soit un groupe (C_{1-7}) alkyle droit ou ramifié, soit un groupe (C_{3-9}) alcényle droit ou ramifié, soit un groupe cyclo (C_{3-7}) alkyl (C_{1-6}) alkyle,

 R_{ν} représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe $(C_1 -)$ alix/ei droit ou ramiflé, soit un groupe $(C_2 -)$ alicyyle droit ou ramiflé, soit un groupe $(C_3 -)$ alicyyle droit ou ramiflé, soit un groupe $(C_3 -)$ alixyle, soit un groupe cyclo $(C_3 -)$ alixyle, soit un groupe cyclo $(C_3 -)$ alixyle, soit un groupe aryle éventuellement subsitité, soit un groupe arylos éventuellement subsitité, soit un groupe arylos éventuellement subsitité, soit un groupe arylos éventuellement subsitité, soit un groupe arylfoc, -)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_1 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_1 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_1 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_2 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$)alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe aryloxy ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau, soit un groupe arylox ($C_3 - 2$) alixyle éventuellement subsitité sur le noyau,

soit un groupe arylthio (C_{1-3}) alkyle éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe hétéroaryl (C_{1-3}) alkyle éventuellement substitué sur le noyau.

 R_3 représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe $(C_1 - \gamma)$ alkyle droit ou ramifié, soit un groupe $(C_2 - \alpha)$ alcényle droit ou ramifié, soit un groupe $(C_3 - \alpha)$ alcynyle droit ou ramifié, soit un groupe $(C_3 - \alpha)$ alcynyle droit ou ramifié, soit un groupe aryle, substâtué, soit un groupe aryle, $-\alpha$ alkyle éventuellement substâtué sur le noyau, soit un groupe aryle, alcyne éventuellement substâtué sur le noyau, soit un groupe cydo $(C_3 - \gamma)$ alkyle éventuellement substâtué sur le noyau, soit un groupe cydo $(C_3 - \gamma)$ alkyle éventuellement substâtué sur le noyau.

R4 représente soit un groupe méthyle, soit un groupe éthyle, soit un groupe 1,1-diméthyléthyle, soit un groupe phénylméthyle.

Revendications

1. Composés répondant à la formule générale (I)

dans laquelle

50

55

X représente soit un groupe dibromométhyle, soit un groupe formyle, soit un groupe (C_{i-j}) alikyle, soit un groupe (C_{i-j}) alikyle, soit un groupe (C_{i-j}) alikyle groupe (C_{i-j}) alikyle and in a tener d'ans le cas de (C_{i-j}) alikyle and in a tener d'ans le cas de (C_{i-j}) alikyle qui peut éventuellement former d'ans le cas de (C_{i-j}) alikyle and (C_{i-j}) alikyle présente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe (C_{i-j}) alikyle soit un groupe (C_{i-j}) alikyle, soit un groupe $(C_{i-j}$

EP 0 550 313 A1

thylsilye, soit un groupe (1.1-diméthyléthyl)diphénylsilyle, soit un groupe <math>2-cyanoéthyle, soit un groupe Ch_2OR_0 où R_0 est un groupe méthyle, phenylméthyle, 1.1-diméthyléthyle, 2.2.2-trichloroéthyle, benzyloxycarbonyle ou 2.2.2-trichloroéthyloxycarbonyle,

Y étant en position 1 ou 2 du cycle tétrazole.

- 2. Composés selon la revendication 1, caractérisés en cs que X représente soit un groupe dibromométhyle, soit un groupe formyle, soit un groupe diméthoxyméthyle, soit un groupe 1,3-dioxan-2-yle, soit un groupe 1,3-dioxan-2-yle et Y représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe 1,1-diméthyléthyle, soit un groupe triphényiméthyle, soit un groupe méthoxyméthyle.
- Composés selon la revendication 2, caractérisés en ce que X représente soit un groupe dibromométhyle, soit un groupe formyle et

Y représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe 1,1-diméthyléthyle, soit un groupe triphénylméthyle.

4. Procédé de préparation des composés de formule (I bis)

$$\begin{array}{c|c} Br & \overset{N}{\underset{N}{\bigvee}} N & Y \\ & & & \\ \end{array}$$

selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, procédé caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II)

avec du N-bromosuccinimide dans des conditions de réaction radicalaire.

5. Procédé de préparation des composés de formule (I ter)

selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, procédé caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (I bis)

55

50

20

25

30

35

à une réaction d'hydrolyse.

10

20

25

30

35

45

50

55

6. Procédé de préparation des composés de formule (I quater)

selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, procédé caractérisé en ce que l'on protège la fonction aldéhyde des composés de formule (I ter)

sous forme d'acétal dans des conditions classiques.

Procédé de préparation des composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3
pour lesqueis X ne représente pas un groupe dibromométhyle,
procédé caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (2)

dans laquelle

X représente soit un groupe formyle, soit un groupe $(C_{1-\lambda})$ alkyle, soit un groupe $CH(OR_0)_2$, soit un groupe $CH(OH)OR_0$, R_0 étant un atome d'hydrogène ou un groupe $(C_{1-\lambda})$ alkyle qui peut éventueilement former, dans le cas de $CH(OR_0)_2$, un cycle 1,3-dioxolane ou 1,3-dioxane et 10 m représente un métal choisi parmi l'aluminium, le bore, le cadmium, le cuivre, le magnésium et le zinc,

avec un composé de formule (3)

dans laquelle

10

15

20

35

45

50

Y eprésente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe 11-1-diméthyléthyle, soit un groupe triphénylméthyle, soit un groupe timéthylstamyle, soit un groupe tributylstamyle, soit un groupe (1-f-diméthyléthyldiméthylsilyle, soit un groupe (1-f-diméthyléthyldiphénylsilyle, soit un groupe 2-cyanoethyle, soit un groupe CH₂OR₂ où R₂ est un groupe méthyle, phénylméthyle, 1-f-diméthyléthyle, 2,2.2-trichloroethyle, penzyloxyachonyle au 2.2 -2 trichloroethyloxyachronyle.

Y étant en position 1 ou 2 du cycle tétrazole et

Z représente un atome de brome ou d'iode.

en présence d'une quantité catalytique de palladium ou de nickel activé, si nécessaire, avec un réactif de Grignard ou un hydrure d'aluminium.

8. Procédé de préparation des composas de formule (I ter)

selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.

procédé caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (f) dans laquelle X représente soit un groupe CH(OR₀)₂, soit un groupe CH(OH)OR₆, R₆ étant un atome d'hydrogène ou un groupe (C₁₋₀)aikyle qui peut éventuellement former dans le cas de CH(OR₆)₂ un cycle 1,3-dioxolane ou 1,3-dioxolane à une réaction d'hydrolyse.

 Utilisation des composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, pour la préparation de dérivés de 3-pyrazolone de formule (VII) et de 4-pyrimidinone de formule (VIII) dans lesquelles

 R_1 représente soit un groupe (C_{1-7}) alkyle droit ou ramifié, soit un groupe (C_{3-9}) alcényle droit ou ramifié, soit un groupe cyclo (C_{3-7}) alkyl (C_{1-9}) alkyle,

 R_2 représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe $(C_1 -)$ alls/yè droit ou ramiflé, soit un groupe $(C_1 -)$ alls/yè droit ou ramiflé, soit un groupe $(C_1 -)$ alls/yè, soit un groupe soit ou ramiflé, soit un groupe soit ou ramiflé, soit un groupe cyclo $(C_2 -)$ alls/yie, soit un groupe cyclo $(C_3 -)$ alls/yie, soit un groupe cyclo $(C_3 -)$ alls/yie, soit un groupe aryie éventuellement substitué, soit un groupe aryie éventuellement substitué, soit un groupe aryie éventuellement substitué, soit un groupe aryie ($C_3 -$)alls/yie éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe aryixo $C_3 -$ 3 alls/yè éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe aryixo $C_3 -$ 3 alls/yè éventuellement substitué sur le noyau.

soit un groupe arylthio(C_{1-3})alkyle éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe hétéroaryl(C_{1-3})alkyle éventuellement substitué sur le noyau,

 R_0 représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe $(C_1 - \gamma)$ elixyle droit ou ramifié, soit un groupe $(C_2 - \gamma)$ alcényle droit ou ramifié, soit un groupe $(C_2 - \gamma)$ eloynyle droit ou ramifié, soit un groupe aryle éventuellement substitué, soit un groupe aryl($C_1 - \gamma)$ elixyle éventuellement substitué sur le novau, soit un groupe arylox $(C_1 - \gamma)$ alkyle éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe arylithio(C_{1-3})alkyle éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe cyclo(C_{3-7})alkyle (C_{1-3}) alkyle, soit un groupe hétéroaryl(C_{1-3})alkyle éventuellement substitué sur le noyau, soit un groupe hétéroaryl(C_{1-3})alkyle éventuellement substitué sur le noyau.

R₄ représente soit un groupe méthyle, soit un groupe éthyle, soit un groupe 1,1-diméthyléthyle, soit un groupe phénylméthyle,

selon le schéma ci-dessous :

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE Numero de la demande

EP 92 40 3477

atégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en cas de besoin, rtinentes	Revendication	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.5)	
A	EP-A-0 106 140 (TH FOUNDATION) * Page 10, exemple revendications, par revendication 3 *		1-9	C 07 D 257/04 C 07 D 405/10	
A	EP-A-0 253 310 (DU PONT DE NEMOURS) * Page 55, composés 90-92 *		1-9		
D,A	EP-A-0 291 969 (DU PONT DE NEMOURS) **Document complet, particulièrement page 11, schème 6 ** EP-A-0 449 699 (LABORATOIRES UPSA) **Pages 8-10, formule 7 **		1-9		
D,A			1-3		
D,A	US-A-5 039 814 (R. * Document complet		7		
D, A	TRANSACTION 2, no.	GB; J. KÁCZMÁREK et n of substituent cidity of aromatic	7	DOMANES TECHNIQUES RECHERCIES (as. C.5) C 07 D 257/00 C 07 D 405/00	
	résent rapport a été établi pour te				
	Lieu de la recherche	Date d'achivement de la recherche	,	Examinates:	
L	A HAYE	23-02-1993	LUY	TEN H W	
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X: particulièrement perinent à lui seni Y: particulièrement partinent en combination avec un X: particulièrement partinent en combination avec un X: particulièrement partinent en catégorie 0: towigation non-derite D: document intercalaire P: document intercalaire		E : documen date de é on avec un D : cité dans L : cité pour	T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou aprés cotte date D: cité dans la demande L: cité pour l'autre raisons à: membre de la même famille, document correspondant		